PCT WELTOGRANISATION FUR GESTIGGS EIGENTUM INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESSENS (PCT)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/27986 (51) Internationale Patentklassifikation 6: A61M 5/46, 5/32 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. Juni 1999 (10.06.99) (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH97/00448 CH. DE. DK. ES. FI. FR. GB. GR. IE. IT. LU. MC. NL. (22) Internationales Anmeldedatum: 27. November 1997 PT. SE). (27.11.97)Veröffentlicht (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DIS-Mit internationalem Recherchenbericht. ETRONIC LICENSING AG [CH/CH]; Brunnmattstrasse 6, CH-3401 Burgdorf (CH). (72) Erfinder: und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WICH, Horst [US/US]; 16375 Ovante Road, Cathedral City, CA 92234 (US).

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CONTROLLING THE INTRODUCTION DEPTH OF AN INJECTION NEEDLE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR STEUERUNG DER EINDRINGTIEFE EINER INJEKTIONSNADEL

(57) Abstract

The present invention relates to a method for controlling the introduction depth of an injection needle (1) which is mounted inside a needle introduction device (17, 18) so as to be capable of axial displacement relative to an injection device (17) coupled to said needle introduction device or arranged in the same. The maximal possible run of the injection needle (1) is set to a value H and can be shortened using a cylindrical holiow spacing member (21) which can be concentratelly mounted about said injection needle (1). Since the maximal possible run (H) of the injection needle can be shortened using the spacing member (21), it is thus possible to obtain a penetration depth of variable range. To this end, it is possible to use a series of spacing members (21) having different said lengths (so or a spacing member which can be screened in a front position. The cylindrical hollow spacing member (21), which is concentrically mounted about the injection needle (1), is easy to pressed to the concentration of the production depth into the needle introduction device (17, 18) presently used as it is clicked in or screwed in a front position.

(57) Zusammenfassung

Das erindungsgemässe Verfahren betrifft die Stuerung der Eindringtiefe einer Injektionsnadel (1), welche innerhalb einer Nadelpenerationsvorrichtung (17, 18), gegenüber der dami gekoppelten oder diese unfassende linjektionsvorrichtung (12), axial beweglich angeordnet ist webder maximale Hub der Injektionsnadel (1) den Wert H beträgt. Der maximal meltlich Hub H der Injektionsnadel (1) ist durch ein konzentisch um die In-

jektionnadel (1) befastjabres, bohbyvlindriches Distanzettick (2)) entsprechend verkitraker. Dank der Verkitrung des maximal möglichen Hübel Hed rejnkeinomadel (1) durch ein Distanzettick (2)) ist en möglich, die Einstenfelder verhiebet zu gestalten Che kann entweeder durch eine Reihe von Distanzetticken (21) unterschiedlicher axider Länge x oder eines frontal einschnaubberen Distanzettickes (2) jerfolgen. Das konzentrisch um die insplictionnatelle (1) angeordnete, hohbyjkunfrische Dijsanzettick (2) last sich auf einfachts art und Weise in der benutzet Nadelpenerrationsvorrichtung (17, 18) einschnappen, einklicken oder durch frontales Aufschrunben auf die gewünsche Einstschiefe einstellen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Amenien	FI	Finaland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Techad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
B.I	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL.	lunel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belanus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	00	Amerika
CA	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF		KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo			NO		YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan		Norwegen Neusceland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ		ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumlinien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	и	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

1

VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR STEUERUNG DER EINDRINGTIEFE EINER

INJEKTIONSNADEL

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Steuerung der Eindringtiefe einer Injektionsnadel gemäss der Präambel des Anspruchs 1 und eine Vorrichtung zur Durchführung dieses Verfahrens nach Anspruch 3.

Bei konventionellen Injektionsvorrichtungen besteht häufig das Problem, dass der Bediener - die Krankenschwester oder der Patient - die Einstechtiefe der Nadel nicht selbst steuern kann. Bei einem schlanken Kinde genügt im Gegensatz zu einem korpulenten Erwachsenen eine wesentlich kürzere Einstechtiefe. Wird die Injektionsnadel unnötigerweise tief in die Gewebehaut eingestochen, so resultieren vermeidbare Schmerzen daraus. Gerade bei Patienten, welche zur Medikamentenaufnahme auf häufige Injektionen angewiesen sind, z.B. Diabetiker führt dies zu einer Abneigung oder gar Angst vor der nächsten Injektion.

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren und eine Vorrichtung zur kontrollierten Steuerung der Eindringtiefe einer Injektionsnadel anzugeben, durch die es möglich ist, dass der Anwender die für die jeweilige Hautbeschaffenheit optimale Einstechtiefe einstellen kann.

Die Erfindung löst die gestellte Aufgabe mit einem Verfahren, welches die Merkmale des kennzeichnenden Teils des unabhängigen Anspruchs 1 und einer Vorrichtung, welche die Merkmale des kennzeichnenden Teils des unabhängigen Anspruchs 3 aufweist.

Dank der Verkürzung des maximal möglichen Hubs H der Injektionsnadel durch ein Distanzstück, ist es möglich die Einstechtiefe variabel zu gestalten. Dies kann entweder durch eine Reihe von Distanzstücken unterschiedlicher axialer Länge x oder eines frontal einschraubbaren Distanzstücks erfolgen. Das konzentrisch um die Injektionsnadel angeordnete, hohlzylindrisches Distanzstück lässt sich auf einfache Art und Weise in die benutzte Nadelpenetrationsvorrichtung einschnappen, einklicken oder durch frontales Aufschrauben auf die gewünschte Einstechtiefe einstellen.

Die Nadelpenetrationsvorrichtung ist entweder als separate, an eine konventionelle Injektionsvorrichtung koppelbare Einheit ausgebildet oder kann in die Injektionsvorrichtung selbst integriert sein.

WO 99/27986 PCT/CH97/00448

3

Wird kein Distanzstück in die Nadelpenetrationsvorrichtung eingeklickt, oder ist das frontal aufschraubbare Distanzstück in seiner Ruheposition, so wird der maximal möglich Hub der Injektionsnadel zugelassen und somit die längste Einstechtiefe erzielt. Wird ein Distanzstück in die Wegstrecke der Injektionsnadel eingeklickt oder eingeschraubt, so wird der maximale Hub H um den Betrag x verkürzt und es resultiert eine kürzere Einstechtiefe.

Bei einer bevorzugten Ausführungstorm der Erfindung ist die Nadelpenetrationsvorrichtung eine separate an eine konventionelle Injektionsvorrichtung koppelbare Einheit welche einen hinteren longitudinalen Teil mit einer Durchstechnadel (welcher mit der Injektionsvorrichtung koppelbar ist) und einen vorderen longitudinalen Teil mit einer Injektionsnadel zur Applikation der flüssigen Substanz in die Gewebehaut umfasst. Zwischen der Durchstechnadel und der Injektionsnadel ist eine flexible Verbindung vorgesehen.

Die Nadelpenetrationsvorrichtung ist über die Durchstechnadel mit der Penkarpule der Injektionsvorrichtung verbindbar, so dass über die Injektionsnadel die zu applizierende flüssige Substanz in die Gewebehaut injizierbar ist und der Vorgang des Einführens der Injektionsnadel in die Gewebehaut nach manuellem Auslösen eines im hinteren, longitudinalen Teil untergebrachten Bedienelements der Nadelpenetrationsvorrichtung selbsttätig erfolgt und über die Injektionsvorrichtung die flüssige Substanz verabreicht werden kann.

O 99/2/986

Als Bedienelement dient eine Auslösehülse, die auf einem Durchstechnadelhalter, der die Durchstechnadel hält, längsverschiebbar angeordnet ist und mit einem in einer Anschlaghülse ebenfalls längsverschiebbaren Injektionsnadelhalter, der die Injektionsnadel hält, zusammenwirkt.

4

Das Einführen der Injektionsnadel in die Gewebehaut nach manuellem Auslösen der Auslösehülse erfolgt dadurch, dass der Injektionsnadelhalter zusammen mit der Injektionsnadel mittels der Kraft einer Feder selbsttätig in Richtung der Gewebehaut bewegt wird. Nach selbsttätigem Einführen der Injektionsnadel in die Gewebehaut kann sich der Bediener mittels der konventionellen Injektionsvorrichtung die zu verabreichende Dosis der flüssigen Substanz zuführen.

Die erfindungsgemässe Vorrichtung hat den wesentlichen Vorteil, dass sie eine grosse Bediensicherheit hinsichtlich der Eindringtiefe der Injektionsnadel in die Gewebehaut bietet.

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den abhängigen Ansprüchen.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung ist in den Figuren dargestellt.

Es zeigen:

- Fig. 1: einen Längsschnitt durch eine erfindungsgemässe
 Vorrichtung vor dem Einsetzen des Distanzstückes, wobei
 sich die Nadelpenetrationsvorrichtung in der
 Ausgangsposition oder Ruhelage befindet;
- Fig. 2: einen Längsschnitt durch die Vorrichtung gemäss Fig. 1 nach Einsetzen des Distanzstückes;
- Fig. 3: einen Querschnitt längs der Linie III-III in Fig. 2;
- Fig. 4: einen Längsschnitt durch die Vorrichtung gemäss
 Fig. 2 im entsicherten Zustand nach Abziehen der
 Sicherungskappe;
- Fig. 5: einen Långsschnitt durch die Vorrichtung gemäss Fig. 2 nach manuellem Auslösen der Auslösehülse;
- Fig. 6: einen Längsschnitt durch die Vorrichtung gemäss Fig. 2 (mit Distanzstück) nach Betätigung des Hubes der Nadelpenetrationsvorrichtung;
- Fig. 7: einen Längsschnitt durch die Vorrichtung gemäss Fig. 1 (ohne Distanzstück) nach Betätigung des Hubes der Nadelpenetrationsvorrichtung;

Fig. 8 einen teilweisen Längsschnitt durch eine erfindungsgemässe Vorrichtung mit einschraubbarem

Fig. 9 einen Querschnitt längs der Linie II-II in Fig. 8.

Fig. 1 zeigt eine Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 zum Injizieren einer flüssigen Substanz. Die Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 besteht im wesentlichen aus einem hinteren longitudinalen Teil 17 mit einer Durchstechnadel 2 und einem vorderen longitudinalen Teil 18 mit einer Injektionsnadel 1 zur Applikation der flüssigen Substanz in die Gewebehaut sowie einer flexible Verbindung 5 zwischen der Durchstechnadel 2 und der Injektionsnadel 1.

Die Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 ist mit der konventionellen Injektionsvorrichtung 12 koppelbar, beispielsweise durch einen Gewindeverschluss oder durch eine Rast-Nocken-Aufsteckverbindung 23 (Fig. 2). Über die am einen Ende der Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 angebrachte Durchstechnadel 2 ist die Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 mit der Penkarpule 13 der konventionellen Injektionsvorrichtung 12 in Verbindung. Über die am anderen Ende der Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 angebrachte Injektionsnadel 1 ist die zu applizierende flüssige Substanz in die Gewebehaut injizierbar. Zwischen Durchstechnadel 2 und Injektionsnadel 1 ist die flexible Verbindung 5 für den Transport der flüssigen Substanz vorgesehen. Der Vorgang des

Einführens der Injektionsnadel 1 in die Gewebehaut erfolgt nach manuellem Auslösen eines Bedienelements in Form der Auslösehülse 9 der Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 selbsttätig, und anschliessend kann über die konventionelle Injektionsvorrichtung 12 die flüssige Substanz verabreicht werden. Die Auslösehülse 9 ist auf dem Durchstechnadelhalter 4, der die Durchstechnadel 2 längsverschiebbar angeordnet und wirkt mit dem im Durchstechnadelhalter 4 sowie in der Anschlaghülse 7 ebenfalls längsverschiebbaren Injektionsnadelhalter 3, der die Injektionsnadel 1 hålt, zusammen. Das Einführen der Injektionsnadel 1 in die Gewebehaut erfolgt nach manuellem Auslösen der Auslösehülse 9 mittels der Kraft der Feder 6, indem der Injektionsnadelhalter 3 mit der Injektionsnadel 1 selbsttätig gegen die Gewebehaut bewegt wird. Dabei stützt sich die Feder 6 mit ihrem einen Ende am ortsfesten Durchstechnadelhalter 4 ab und bewegt mit ihrem anderen Ende den Injektionsnadelhalter 3 mit der Injektionsnadel 1 in Richtung der Gewebehaut, wodurch in diese die Injektionsnadel 1 selbsttåtig eingeführt wird. Das Zusammenwirken der Auslösehülse 9 und dem Injektionsnadelhalter 3 beim manuellen Auslösen der Auslösehülse 9 erfolgt über die konischen Abschrägungen 14, durch die der Injektionsnadelhalter 3 im Durchmesser zusammengedrückt wird und so die Verriegelung, bestehend aus dem Anschlag 15 der Anschlaghülse 7 und den Haltenocken 10', 10'' des Injektionsnadelhaltes 3 aufgehoben wird und dass somit die Feder 6 ihre Schiebewirkung entfalten kann. Der Injektionsnadelhalter 3 wird mit der Injektionsnadel 1 nach dem manuellen Auslösen der Auslösehülse 9 durch die Kraft der Feder 6 solange in Richtung der Gewebehaut selbsträtig

bewegt, bis die Stirnfläche 11' des Injektionsnadelhalters 3 an der Stirnfläche 11'' der Anschlaghülse 7 zum Anliegen kommt. Nach erfolgter Injizierung ist der Injektionsnadelhalter 3 mit der Injektionsnadel 1 mittels der die Anschlaghülse 7 umgebenden Sicherungskappe 8 manuell gegen die Kraft der Feder 6 zurückschiebbar, bis die Verriegelung, bestehend aus dem Anschlag 15 der Anschlaghülse 7 und den Haltenocken 10', 10'' des Injektionsnadelhalter 3 wieder wirksam ist. Gleichzeitig wird die Auslösehülse 9 mittels der konischen Abschräqungen 14 in Richtung der konventionellen Injektionsvorrichtung 12 durch die Sicherungskappe 8 längsverschoben, so dass die Auslösehülse 9 in die Ausgangsposition oder Ruhelage zurückbewegt wird und für eine erneute manuelle Auslösung bereit ist. Zum Zurückschieben des Injektionsnadelhalters 3 mit der Injektionsnadel 1 mittels der Sicherungskappe 8, ist letztere in ihrem Innern mit einem die Injektionsnadel 1 umgebenden Schutzzylinder 16 versehen, der zum einen die Injektionsnadel 1 schützt. Zum anderen hat der Schutzzylinder 16 die Funktion, dass er mit seinem offenen Ende an der Stirnfläche 11' des Injektionsnadelhalters 3 anliegt und somit beim Aufschieben der Sicherungskappe 8 in die Injektionsnadel 1 schützendem Zustand den Injektionsnadelhalter 3 samt Injektionsnadel sowie die Auslösehülse 9 in die Ausgangsposition zurückschiehr

Die Funktionsweise der erfindungsgemässen Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 ist folgende: Die Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 wird mit der konventionellen Injektionsvorrichtung 12 mechanisch gekoppelt durch z.B. einen Gewindeverschluss oder durch eine Rast-Nocken-Aufsteckverbindung oder ähnlichem. Dabei durchsticht die Durchstechnadel 2 die Membran der Penkarpule und sorgt somit dafür, dass die zu injizierende flüssige Substanz in die Nadelpenetrationsvorrichtung fliessen kann. Der Bediener führt nun letztere an eine bevorzugte Gewebehautstelle, löst anschliessend die Auslösehülse 9 aus, indem er diese in Richtung Gewebehaut nach unten längsverschiebt, bis die Verriegelung, bestehend aus dem Anschlag 15 der Anschlaghülse 7 und den Haltenocken 10', 10'' des Injektionsnadelhalters 3 aufgehoben wird. Dadurch kann die Feder 6 ihre Kraft entfalten und bewegt den Injektionsnadelhalter 3 mit der Injektionsnadel 1 solange in Richtung der 11' Gewebehaut selbsttätig. bis die Stirnfläche Injektionsnadelhalters 3 an der Stirnfläche 11'' der Anschlaghülse 7 zum Anliegen kommt. Dadurch ist die Injektionsnadel 1 selbsttätig in die Gewebehaut eingeführt worden. Jetzt kann der Bediener sich mittels der konventionellen Injektionsvorrichtung die zu verabreichende Dosis an flüssiger Substanz applizieren. Nach erfolgter Injizierung ist der Injektionsnadelhalter 3 mit der Injektionsnadel 1 mittels Sicherungskappe 8 manuell gegen die Kraft der Feder 6 zurückschiebbar. Die Verriegelung wird wieder wirksam und gleichzeitig kehrt die Ausläsehülse 9 in ihre Ausgangsposition oder Ruhelage zurück.

Der Durchstechnadelhalter 3 kann im Bereich der konischen Abschrägungen 14 vorzugsweise geschlitzt sein zur Elastizitätsverbesserung, wenn er beim Zusammenwirken mit der Auslösehülse 9 beim Auslösevorgang zusammengedrückt wird, um die Verriegelung aufzuheben.

Die Fig. 2 und 3 zeigen die Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18, in welche ein hohlzylindrisches Distanzstück 21 konzentrisch um die Injektionsnadel 1 herum in den vorderen longitudinalen Teil 18 eingeklickt und dort befestigt ist. Zu diesem Zweck weist dass Distanzstück 21 eine periphere Hinterschneidung 22 auf. Das einmal eingebrachte Distanzstück 21, welches vorzugsweise aus Kunststoff gefertigt ist, verbleibt in der als Einweginstrument vorgesehenen Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 und wird somit zusammen mit dieser entsorgt.

Die Fig. 4 zeigt einen Längsschnitt der Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 im entsicherten Zustand nach Abziehen der Sicherungskappe 8. Bis auf diese Sicherungskappe 8 ist Fig. 4 im wesentlichen identisch mit Fig. 2. Die Bezugszeichen sind in beiden Figuren identisch.

Fig. 5 zeigt einen Längsschnitt der Nadelpenetrationsvorrichtung 17,18 nach manuellem Auslösen der Auslösehülse 9. Diese Figur zeigt, wie unmittelbar nach Aufheben der Verriegelung, bestehend aus dem Anschlag 15 der Anschlaghülse 7 und den Haltenocken 10', 10'' des Injektionsnadelhalters 3, durch das Zusammenwirken der konischen Abschrägungen 14 von Injektions-

nadelhalter 3 und Auslösehülse 9 der Injektionsnadelhalter 3 federnd zusammengedrückt wird, damit die Feder 6 ihre Kraft entfalten kann, und der selbsttätige Einführvorgang der Injektionsnadel 1 in die Gewebehaut beginnen kann.

Im Gegensatz zur Nadelpenetrationsvorrichtung ohne eingesetztes Distanzstück 21, kann hier der Injektionsnadelhalter 3 nur bis zur Stirnfläche 11''' vorgeschoben werden. Die Einstichtiefe wird damit unterschiedlich verkürzt. Wie in den Fig. 6/7 dargestellt stösst die Stirnfläche 11' des Injektionsnadelhalters 3 durch das Einsetzen des Distanzstücks 21 (Fig. 6) bereits früher an die Stirnfläche 11'' der Anschlaghülse 7 und zwar um den Abstand x zwischen Stirnfläche 11''' und Stirnfläche 11'''. Bei eingesetztem Distanzstück 21 (Fig. 6) beträgt somit die Einstichtiefe H-x gegenüber der in Fig. 7 gezeigten Situation ohne Distanzstück mit einer Einstichtiefe H.

Die Fig. 8 und 9 zeigen schliesslich eine weitere Ausführungsform der Erfindung, bei welcher das Distanzstück 21 mit dem Aussengewinde 24 von vorne in das Innengewinde 25 der Anschlaghülse 7 einschraubbar ist und damit eine variable Hubverkürzung ermöglicht.

Die erfindungsgemässe Vorrichtung ist anwendbar zum Verabreichen von vorzugsweise Medikamenten. Sie kann darüberhinaus überall dort angewendet werden, wo eine flüssige Substanz in einen

Körper einzubringen ist und die Injektionsnadel selbsttätig und mit kontrollierter Steuerung der Eindringtiefe der Injektionsnadel eingeführt werden soll.

PATENTANSPRÜCHE

Verfahren zur Steuerung der Eindringtiefe einer Injektionsnadel (1), welche innerhalb einer Nadelpenetrationsvorrichtung
(17,18), gegenüber der damit gekoppelten oder diese umfassende
Injektionsvorrichtung (12), axial beweglich angeordnet ist,
wobei der maximale Hub der Injektionsnadel (1) den Wert H
beträgt,

dadurch gekennzeichnet, dass

der maximal mögliche Hub H der Injektionsnadel (1) durch ein konzentrisch um die Injektionsnadel (1) befestigbares, hohlzylindrisches Distanzstück (21) entsprechend verkürzbar ist.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass ein hohlzylindrisches Distanzstück (21) der axialen Länge x verwendet wird und dadurch der Hub der Injektionsnadel (1) auf den Wert H-x verkürzt wird.
- 3. Vorrichtung zur Steuerung der Bindringtiefe einer Injektionsnadel (1), welche innerhalb einer Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18), gegenüber der damit gekoppelten oder diese umfassende Injektionsvorrichtung (12), axial beweglich angeordnet ist, wobei der maximale Hub der Injektionsnadel (1) den Wert H beträgt,

dadurch gekennzeichnet, dass

sie eine Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) mit einer axial beweglichen Injektionsnadel (1) umfasst, in welche ein hohlzylindrisches Distanzstück (21) konzentrisch um die Injektionsnadel (1) einführbar und befestigbar ist.

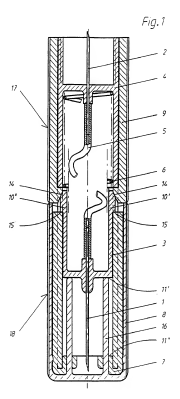
- 4. Vorrichtung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) einen Schnapp- oder Klick-Verschluss aufweist, in welchem das Distanzstück (21) einschnappbar oder einklickbar ist.
- 5. Vorrichtung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) einen Schraubverschluss (25) aufweist, in welchem das ein Aussengewinde (24) aufweisende Distanzstück (21) frontal in ein Innengewinde (25) der Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) einschraubbar ist.
- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) folgende Komponenten umfasst:
 - A) einen hinteren longitudinalen Teil (17) mit einer Durchstechnadel (2), welcher mit der Injektionsvorrichtung (12) koppelbar ist;
 - B) einen vorderen longitudinalen Teil (18) mit einer Injektionsnadel (1) zur Applikation der flüssigen Substanz in die Gewebehaut; und

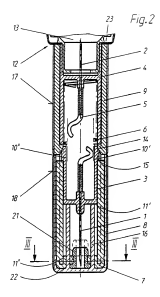
- C) eine flexible Verbindung (5) zwischen der Durchstechnadel (2) und der Injektionsnadel (1).
- 7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) über die Durchstechnadel (2) mit der Penkarpule (13) der Injektionsvorrichtung (12) verbindbar ist, dass über die Injektionsnadel (1) die zu applizierende flüssige Substanz in die Gewebehaut injizierbar ist, und dass der Vorgang des Einführens der Injektionsnadel (1) in die Gewebehaut nach manuellem Auslösen eines im hinteren, longitudinalen Teil (7) untergebrachten Bedienelements der Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) selbsttätig erfolgt und über die Injektionsvorrichtung (12) die flüssige Substanz verabreicht werden kann.
- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Bedienelement eine Auslösehülse (9) ist, die auf einem Durchstechnadelhalter (4), der die Durchstechnadel (2) hält, längsverschiebbar angeordnet ist und mit einem in einer Anschlaghülse (7) ebenfalls längsverschiebbaren Injektionsnadelhalter (3), der die Injektionsnadel (1) hält, zusammenwirkt.
- 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Einführen der Injektionsnadel (1) in die Gewebehaut nach manuellem Auslösen der Auslösehülse (9) der Injektionsnadelhalter (3) mit der Injektionsnadel (1) mittels der Kraft der Feder (6) erfolgt.

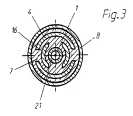
- 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass sich die Feder (6) mit ihrem einen Ende am ortsfesten Durchstechnadelhalter (4) abstützt und mit ihrem anderen Ende den Injektionsnadelhalter (3) mit der Injektionsnadel (1) in Richtung der Gewebehaut bewegt und in diese die Injektionsnadel (1) selbsttätig einführt.
- 11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Zusammenwirken von Auslösehülse (9) und Injektionsnadelhalter (3) beim manuellen Auslösen der Auslösehülse (9) über konische Abschrägungen (14) erfolgt, durch die der Injektionsnadelhalter (3) im Durchmesser zusammengedrückt wird und so eine Verriegelung, bestehend aus einem Anschlag (15) der Anschlaghülse (7) und Haltenocken (10', 10'') des Injektionsnadelhalters (3) aufgehoben wird, so dass die Feder (6) ihre Schiebewirkung entfalten kann.
- 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass der Injektionsnadelhalter (3) mit der Injektionsnadel (1) nach manuellem Auslösen der Auslösehülse (9) durch die Kraft der Feder (6) solange in Richtung der Gewebehaut selbsttätig bewegt wird, bis eine Stirnfläche (11') des Injektionsnadelhalters (3) an einer Stirnfläche (11'') der Anschlaghülse (7) oder an einer Stirnfläche (11''') des Distanzstücks (21) zum Anliegen kommt.

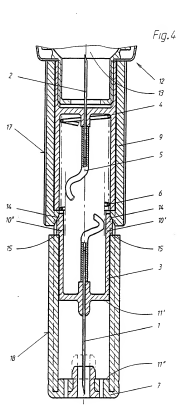
- 13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass nach erfolgter Injizierung der Injektionsnadelhalter (3) mit der Injektionsnadel (1) mittels einer die Anschlaghülse (7) umgebenden Sicherungskappe (8) manuell gegen die Kraft der Feder (6) zurückschiebbar ist, bis Verriegelung. bestehend aus dem Anschlag Anschlaghülse (7) und den Haltenocken (10',10'') des Injektionsnadelhalters (3) wieder wirksam ist und gleichzeitig die Auslösehülse (9) vermittelst der konischen Abschrägungen (14) in Richtung der konventionellen Injektionsvorrichtung (12) längsverschiebbar ist, und die Auslösehülse (9) für eine erneute manuelle Auslösung bereit ist.
- 14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Ankoppelung der Nadelpenetrationsvorrichtung (17,18) an die Injektionsvorrichtung (12) mittels eines Gewindeverschlusses oder einer Rast-Nocken-Aufsteckerbindung erfolgt.
- 15. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass zwischen Durchstechnadel (2) und Injektionsnadel (1) eine flexible Verbindung (5) für den Transport der flüssigen Substanz vorgesehen ist.
- 16. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Sicherungskappe (8) in ihrem Innern einen die Injektionsnadel (1) umgebenden Schutzzylinder (16) aufweist

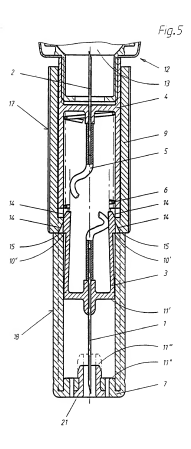
1 / 7

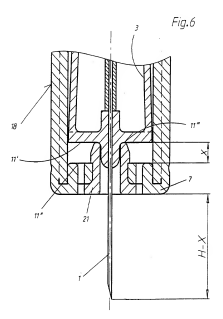




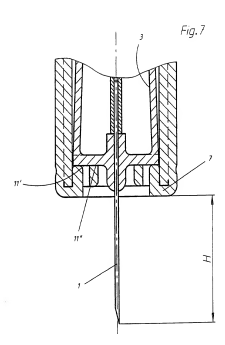


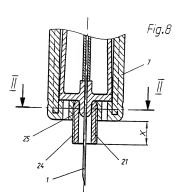


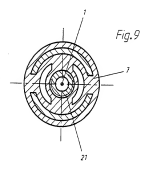




PCT/CH97/00448







INTERNATIONAL SEARCH REPORT

II .ational Application No PCT/CH 97/00448

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61M5/46 A61M5/32

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELOS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 A61M

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the internalional search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of box C.

ing admiss of the ISA European Patent Office, P. 8, 58 t 8, Pelentlean 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Category -	Citation of document, with indication, where appropriete, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	AU 58612 73 A (THEODORE FLORIAN FELCZAK) 30 January 1975	1-4
	see page 5, line 16 - page 6, line 24;	
	figures 1,2,5	
	see page 7, line 25 - page 8, line 24	
	see page 9, line 11 - line 22	
X	DE 10 22 758 B (GERALD OHL TRANSUE) 16	1-3.5.14
	January 1958	,-,-
Α	see column 1, line 24 - line 40	7
	see column 1, line 52 - column 3, line 12;	
	figures 1-3	
	see column 4, line 58 - column 5, line 2	
X	US 3 605 744 A (DWYER) 20 September 1971	1-3,5
Α	see column 3, line 51 - column 4, line 15;	6,7
	figures 1,2	
	see column 5, line 63 - column 6, line 26	
	-/	1

التا	
Special calegories of cited documents: A document defining the general state of the art which is not considered to be of paticular relevance. E* earlier document but published on or after the international tilling date. C* document which may shrow doubtis on priority diamitist of "C* document which may shrow doubtis on priority diamitist of "C* document which may shrow doubtis on priority diamitist of citation or other special related in a specifical". O* document reterming to an oral disclosure, use, exhibition or other means. P* document published prior to the international filing date but later than the party date diamed.	1" later document published effer the international filling date or priority data and not in conflict with the application but cled to understand but prompting the conflict with the application but cled to understand but prompting the conflict and the provided and the prompting the consideration of the conflict and the consideration of cannot be considered to involve an inventive stap when the document is taken alone. "Occurred to perclusar elevence, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive stap when the document is taken alone." Occurred to perclusar elevence, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the control of the conflict of
Date of the actual completion of theinternational search	Cate of mailing of the international search report
17 July 1998	07/08/1998
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer

Levert. C

Patent tamily members are listed in annex

1

Category	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	ополого ородината приводителя по оругоргана, от на гороно учения	
X A	DE 14 91 841 A (WALTER STEIN) 17 July 1969 see page 3, line 1 - page 4, line 24; figures 1,2 see page 6, line 24 - page 7, line 13; figure 5 see page 10, line 15 - line 19; figures 15,18	1-3 5,6
A .	US 5 209 739 A (TALALAY) 11 May 1993 see column 3, line 36 - line 62; figures 1A,18 see column 4, line 26 - line 43 see column 6, line 25 - column 7, line 68; figures 5A-6B	6,15
А	FR 2 700 960 A (BRUNET JEAN LOUIS) 5 August 1994 see page 1, line 11 - line 22; figures 1,2	6,15
1		

information on patent family members

PCT/CH 97/00448

				1017011	37700440
Patent document cited in search repo	п	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
AU 5861273	Α	30-01-1975	AU	468622 A	15-01-1976
DE 1022758	В		CH FR GB US	315211 A 1080887 A 735538 A 2664086 A	14-12-1954 29-12-1953
U\$ 3605744	Α	20-09-1971	NONE		
DE 1491841	Α	17-07-1969	NONE		
U\$ 5209739	Α	11-05-1993	AU WO	4228793 A 9400173 A	24-01-1994 06-01-1994
FR 2700960	Α	05-08-1994	NONE		

A KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61M5/46 A61M5/32

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Rechercherter Mindesprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 6\ A61M$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS	WESENTLICH	ANGESEHENE	UNTERLAGEN

Ketegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	AU 58612 73 A (THEODORE FLORIAN FELCZAK) 30.Januar 1975	1-4
ł	siehe Seite 5, Zeile 16 - Seite 6, Zeile	1
	24; Abbildungen 1,2,5	
ļ	siehe Seite 7, Zeile 25 - Seite 8, Zeile 24	
	siehe Seite 9, Zeile 11 - Zeile 22	
x	DE 10 22 758 B (GERALD OHL TRANSUE) 16.Januar 1958	1-3,5,14
Α	siehe Spalte 1, Zeile 24 - Zeile 40	7
	siehe Spalte 1, Zeile 52 - Spalte 3, Zeile 12: Abbildungen 1-3	
	siehe Spalte 4, Zeile 58 - Spalte 5, Zeile	
ł	-/	
1		1

X Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentlamilie
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen	"T" Spatere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum
"A" Veröttentlichung, die den aligemeinen Sland der Technik definiert, aber nicht ats besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröttentächt worden ist und mit der Anmeklung nicht költlidurt, sondem nur zum Verstandnis des der Erlindung zugrundelliegenden Prinzips oder der ihr zugrundelliegenden
"E" álteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Theorie angegeben ist
Anmetdedetum veröffentlicht worden ist	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritetsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
anderen im Rechercheresincht genernten Veröffertlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist zwie unspellicht. Veröffertlichung die sich sich eine mindliche Ortschausung. Pr. Veröffertlichung die wird weinen gelein der Welchaltung eine Welchaltung der Welchaltung der von dem menstehen Ahmerikansten, aber nach dem beaningschaften Prioritätischaum veröffertlich worden ist dem beaningschaften Prioritätischaum veröffertlich worden ist dem beaningschaften Prioritätischaum veröffertlicht worden ist dem beaningschaften Prioritätischaum veröffertlicht worden ist dem beaningschaft Prioritätischaum veröffertlicht worden ist dem beaningschaft Prioritätischaum veröffertlicht worden ist dem beaningschaft prioritätische Prioritätisc	"Y" Veröfernlichung von besonderer Bedeutung; die bearspruntie Erfindung kann nicht als auf erfindischert Tätigkale terunden betrachte werden, wenn die Veröffernlichung mit einer oder mit erford anderen Veröfernlichung mit des Kaltigen im Veröffernlichung gehoeft wird und diese Veröffernlichung die wein Fachenie und sein zu "8" Veröffernlichung, die Mitglied dersalben Palantfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
17.Juli 1998	07/08/1998
Neme und Postenschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmachtigter Bediensteter
Europäisches Petentemt, P.B. 5818 Petentlaan 2 NL. 2280 HV Rijawak Tel. (+31-70) 340-2940, Tx. 31 651 epo nl. Fax. (+31-70) 340-3016	Levert, C

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/CH 97/00448

		CH 9//00448
C.(Fortsetz Kategorie	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	de Betr Anspruch Nr.
nategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Tei	e Den Anspruch Nr.
X A	US 3 605 744 A (DWYER) 20.September 1971 siehe Spalte 3, Zeile 51 - Spalte 4, Zeile 15: Abbildungen 1,2 siehe Spalte 5, Zeile 63 - Spalte 6, Zeile 26	1-3,5 6,7
X A	DE 14 91 841 A (WALTER STEIN) 17. Juli 1969 siehe Seite 3, Zeile 1 - Seite 4, Zeile 24: Abbildungen 1,2 siehe Seite 6, Zeile 24 - Seite 7, Zeile 13; Abbildung 5 siehe Seite 10, Zeile 15 - Zeile 19; Abbildungen 15,18	1-3 5,6
A	US 5 209 739 A (TALALAY) 11.Mai 1993 siehe Spalte 3, Zeile 36 - Zeile 62; Abbildungen 1A,1B siehe Spalte 4, Zeile 26 - Zeile 43 siehe Spalte 6, Zeile 25 - Spalte 7, Zeile 68; Abbildungen SA-68	6,15
	FR 2 700 960 A (BRUNET JEAN LOUIS) 5.August 1994 stehe Sette 1, Zeile 11 - Zeile 22; Abbildungen 1,2	6,15
	4	

PCT/CH 97/00448

Im Recherchenbericht angeführtes Palentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patenttamilie		Datum der Veröffentlichung	
AU	5861273	Α	30-01-1975	AU	468622 A	15-01-1976
DE	1022758	В		СН	315211 A	
				FR GB	1080887 A 735538 A	14-12-1954
				US	2664086 A	29-12-1953
US	3605744	Α	20-09-1971	KEIN	E	
DE	1491841	A	17-07-1969	KEIN	E	
US	5209739	A	11-05-1993	AU WO	4228793 A 9400173 A	24-01-1994 06-01-1994
	2700960		05-08-1994			
	2700900		05-08-1994	KEIN	t	